

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 91113199.3

Anmeldetag: 06.08.91

(s) Int. Cl.⁵: C07F 7/18, C07K 5/08, C07K 5/10, C07K 7/06, A61K 9/50, A61K 9/52, A61K 39/00

- Priorität: 07.08.90 DD 343282
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 06.05.92 Patentblatt 92/19
- Benannte Vertragsstaaten:
 CH DE FR GB IT LI

O-7027 Leipzig(DE)

(7) Anmelder: Salama, Zoser Boulis, Dr. Hudlerstrasse 50 W-7913 Senden-Wullenstetten(DE) Anmelder: Richter, Heinrich, Doz. Dr. sc. Rudolf-Heym-Strasse 18 O-4020 Halle/Saale(DE) Anmelder: Meyer, Helmut-Walter, Prof. Dr. sc. Naumburger Strasse 31 O-6900 Jena(DE) Anmelder: Kunath, Ute, Dipl.-Pharm. Ernst-Moritz-Arndt-Strasse 3 O-4600 Wittenberg(DE) Anmelder: Strube, Michael, Dr. An der eigenen Scholle 17 O-4070 Halle/Saale(DE) Anmelder: Nuhn, Peter, Prof. Dr. sc. Naunhofer Strasse 53

Anmelder: Nindel, Horst, Dr. Uranusstrasse 40 O-4050 Halle/Saale(DE)

Hudlerstrasse 50 W-7913 Senden-Wullenstetten(DE) Erfinder: Richter, Heinrich, Doz. Dr. sc. Rudolf-Heym-Strasse 18 O-4020 Halle/Saale(DE) Erfinder: Meyer, Helmut-Walter, Prof. Dr. sc. Naumburger Strasse 31 O-6900 Jena(DE) Erfinder: Kunath, Ute, Dipl.-Pharm. Ernst-Moritz-Arndt-Strasse 3 O-4600 Wittenberg(DE) Erfinder: Strube, Michael, Dr. An der eigenen Scholle 17 O-4070 Halle/Saale(DE) Erfinder: Nuhn. Peter. Prof. Dr. sc. Naunhofer Strasse 53 O-7027 Leipzig(DE)

Erfinder: Nindel, Horst, Dr.

O-4050 Halle/Saale(DE)

Uranusstrasse 40

- Langkettige Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)diarylsilane, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra(acyloxy)silane, Verlahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung zur Herstellung von Vesikeln, aus ihnen herqestellte Vesikel (Siosomen) und deren Verwendung als träger von Wirkstoffen.
- © Die Erfindung betrifft neue langkettige Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)diarylsilane, Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)silane, Di(acyloxy)silane, der allgemeinen Formel I



in der die Reste R¹ und R² langkettige und die Reste R³ und R⁴ verhältnismäßig kurzkettige Reste gemäß der Definition in der Beschreibung darstellen. Diese Verbindung eignet sich zur Herstellung von Vesikeln, die den Liposomen verwandt sind und als Siosome bezeichnet werden. Diese Vesikel (Siosomen) eignen sich als Träger veschiedenartiger Wirkstoffe.





Die Erfindung betrifft neue langkettige Di(acy)toxy)diallysliane, Di(acy)toxy)dialysliane, Di(acy)toxy)dialysliane, und Tetra(acy)toxy)sliane, ein Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung zur Herstellung von Vesikeln, aus den langkettigen Di(acy)toxy)dialysliainen, Di(acy)toxy)dialys

Bilayer-Vesikel aus Phospholipiden (Lecithinen), die konzentrische, in sich geschlossene Anordnungen aufweisen, sind unter dem Begrifft Liposomen bekannt. Sie bestehen aus bimolekularen Schalen, die im Inneren, d.h. in ihrem Kern und zwischen den Schalen,wäßrige Kompartimente aufweisen. In diesen wäßrigen Kompartimenten können sich auch Substanzen belinden, die in dem Wasser vorher bereits gelöst 10 waren, das bei der Herstellung der Liposomen verwendet wurde. Die Liposomen können also dazu dienen, Wirkstoffe einzuschließen und stellen Träger für diese Wirkstoffe dar. Die Wirkstoffe können niedermolekulans Stoffe sein, beispielsweise Arzeitselfte, oder auch hochmolekulare Stoffe sein, beispielsweise Arzeitselfte, oder auch hochmolekulare Stoffe.

Die Liposomen auf Phospholipid-Basis weisen den Nachteil einer unzureichenden Stabilität gegen alldere Einfülsse, wie Temperaturerhöhung oder Licht auf. Außerdem sind sein eint leitelht reproduzierbar in definierter chemischer Zusammensetzung herzustellen (Arndt, D.; Fichtner, I.: Liposomen, Darstellung - Eigenschaffen - Anwendung in Fortschritte der Orkologie. Akademie-Verlag, Berlin 1986 Band 13 S.1-141). Verbindungen der allgemeinen Formel I werden bisher weder in der Patent- noch in der Fachlitzurb beschrieben. Bekannt sind lediglich Verfahren zur kontinuierlichen Veresterung von Chlorslanen, vollen aus Ausgangssubstanz immer Trichforslian bzw. Vinyltrichtorslian verwendet werden und die Alkyfreste nur 26 Kettenfängen bis zu 4 Kohlenstoffatomen aufweisen. Die Veresterungen erfolgen dabei immer mit entsprechenten Alkhoheln.

DDR C 07 F 7/02 120024
DDR C 07 F 7/02 106388
DDR C 07 F 7/04 118432
25 DDR C 07 F 7/04 79473
DDR C 07 F 7/08 210281
DDR C 07 F 7/18 125707
DDR C 07 F 7/18 4173576
DDR C 07 F 7/18 4532887

Die von uns aus den Di(acyloxy)dialkylsilanen, Di(acyloxy)dialkoxysilanen und Tadacyloxysilanen hergestellten geordneten Vesikel (Siosomen) sind bisher weder in der Patent-noch in der Fachliteratur beschrieben.

Vesikel aus Organo-Silizium-Verbindungen sind bisher weder bekannt, noch hergestellt, noch beschrieben vorden.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue chemische Verbindungen bereitzustellen, die sich zur Herstellung von Nicht-Phospholipici-Vesikeln eignen. Eine weitere Aufgabe der Erfindung besteht in der Bereitstellung neuer Nicht-Phospholipici-Vesikel, die chemisch stabil, gegen Einflüsse wie Temperaturerhöhung oder Lichteinwirkung unempfindlich und mit definierter Zusammensetzung herstellbar sind. Diese 40 Aufgaben werden durch die Erfindung gelöst.

Gegenstand der Erfindung sind somit neue langkettige Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra(acyloxy)silane, der allgemeinen Formel I

in der R¹ und R², die gleich oder verschieden sein können, jeweils einen Acyloxyrest der Formel R-COOoder einen Peptidrest der Formel

Б

45

50

bedeuten, wobei R einen unverzweigten oder verzweigten Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinylrest mit 5 bis 29 C-Atomen bedeutet, die durch ein bis drei Halogenatome, Alkoxyreste mit 1 bis 18 C-Atomen oder Aminogruppen substituiert sein können, die Reste R^e, die gleich oder verschieden sein können, den nach der Entfernung der Gruppe

von einer in der Natur vorkommenden Aminosäure verbleibenden Rest darstellen, die Reste X, die gleich oder verschieden sein können, ein Wasserstoffaltom oder eine in der Peptitichemie Übliche Aminoschutzgruppe darstellen und n eine ganze Zahl von 1 bis 12 bedeutet, und R³ und R³, die gleich oder verschiedez sein können, jeweils einen Alkyfrest mit 1 bis 6 C-Atomen, eine Aryfgruppe mit 3 bis 14 C-Atomen, beispielsweise eine Phenyfgruppe, den nach Entfernung eines Wasserstoffatoms verblebenden Rest eines Monosaccharids, Disaccharids, Aminozuckers oder einer Hydroxycarbonsäure, einen Alkoxyrest mit 1 bis 5 C-Atomen, einen Acyfrest, einer in der Natur vorkommenden Aminosäure mit freier oder geschützten Aminogruppe oder einen Dh. Tri- oder Tetrapeptidrest aus einer in der Natur vorkommenden Aminosäure mit freien oder geschützten Aminogruppen darstellen oder die Bedeutung R¹ und R² haben, wobei R einen unverzweigten oder verzweigten Alkyf-, klakenyt-, oder Alkin/ivrjest darstellk

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Herstellung von Vesikeln auf Nicht-Phospholipid-Basis.

Gegenstand der Erfindung sind ferner Vesikel auf Nicht-Phospholipid-Basis, die aus mindestens einer konzentrischen, in sich geschlossenen Schicht von langkettigen Di(acyloxy)dialkylsilanen, Di(acyloxy)dialkyoxy)dialkoxysilanen und Tetra(acyloxy)silanen, der allgemeinen Formel I bestehen. Die Vesikel der Erfindung werden als "Siosomen" bezeichnet. Sie können in ihren Kompartimenten - ebenso wie die bekannten Liopsomen - eine Vielzahl von Wirkstoffen eingeschlossen enthalten.

Gegenstand der Erfindung ist deshalb schließlich auch die Verwendung der Siosomen-Vesikel als 3Träger von Wirkstoffen, wie Pharmazeutika, Kosmetika, Lebens-und Futtermitteln, Enzymen, Vitaminen und Agrochemikallen.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I enthalten zwei an das Si-Atom gebundene langkettige und zwei ebenfalls an das Si-Atom gebundene verhältnismäßig kurzkettige Reste. Die langkettigen, in der Formel I mit R¹ und R² bezeichneten Reste können Acyloxyreste der Formel R-COO- oder Peptidreste der 40 Formel

sein

45

5

15

Die Acyloxyreste der Formel R-COO- weisen 6 bis 30 C-Atome auf, d.h. die Reste R enthalten 5 bis 29 C-Atome. Bevorzugt sind Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylreste mit 6 bis 18 C-Atomen.

Die Reste R können 1 bis 3 Substituenten tragen, nämlich Halogenatome, Alkoxyreste mit 1 bis 18 C-Atomen oder Aminogruppen. Die Reste R selbst können unverzweigt oder verzweigt sein.

In einer zweiten Ausführungsform bedeuten die Reste R¹ und R² Peptidreste der vorstehend angegebe-5 nen Formel. In dieser Formel ist der Rest



der Rest einer in der Natur vorkommenden Aminosäure der allgemeinen Formel

10

40

45

50



also beispielsweise von Isoleucin, Leucin, Lysin, Methlonin, Phenylalanin, Threonin, Tryptophan, Valin, Alanin, Arginin, Asparagin, Cystein, Glutamin, Glutaminsäure, Glycin, Hydroxylysin, Hydroxyprolin, Prolin, Serin oder Thyrosin.

Die Peptidreste der vorstehend angegebenen Formel in der Bedeutung von R¹ und R² können Homopolymere sein, d.h. alle Reste R³ haben die gleiche Bedeutung, oder Copolymere, bei denen die Reste R³ unterschiedliche Bedeutung haben, oder Sequenzcopolymere, in denen die aufeinanderfolgenden Aminosäureeinheiten regelmäßig angeordnet sind.

20 In den Peptidresten der vorstehend angegebenen Formel k\u00f6nnen die Aminogruppen in freier Form vorliegen, d.h. X hat die Bedeutung Wasserstoffstom, oder sie k\u00f6nnen die auf dem Gebiet der Peptidchemie \u00fcblichen Schutzgruppen tragen, beispielsweise Alkyl- oder Acyrleste.

Die verhältnismäßig kurzkeitigen Reste R³ und R⁴ in der Formel I können in einer Ausführungsform Alkylreste mit 1 bis 6, vorzugsweise 1 bis 4 C-Atomen oder Arylgruppen mit 3 bis 14 C-Atomen, 25 vorzugsweise Phenylgruppen sein. In einer weiteren Ausführungsform können diese Reste die nach Entfernung eines Wasserstoffatoms verbleibenden Reste eines Monosaccharids, Disaccharids, Aminozukkers oder einer Hydroxycatonsäkure sein.

Spezielle Beispiele für geeignete Monosaccharide sind Pentosen, wie Arabinose, Ribose und Xylose, sowie Hexosen, wie Glucose, Mannose, Galactose und Fructose. Beispiele für geeignete Disaccharide sind 90 Saccharose, Lactose und Maltose. Beispiele für geeignete Aminozucker sind Glucosamin und Galactosamin. Ein Beipiel für eine geeignete Hydroxycarbonsäure ist Glucuronsäure. Die Hydroxygruppen der Hydroxycarbonsäuren können dabei in rieier, teilderivätisierter Jorm (Schutzgruppen) vorliegen. Spezielle Beispiele für langkettige Di(acytoxy)dialkysilane, Di(acytoxy)dialkysilane, Di(acytoxy)dialkoxysilane und Tetra(acytoxy)silane der Erfindung sind in der nachstehenden 4 Auflistung angegeben.

	Name	Summenformel	Molekulargewicht
5	* Di(octanoyloxy)dimethylsilan	C₁8H₃6O₄Si	(344)
	* Di(decanoyloxy)dimethylsilan	C ₂₂ H ₄₄ O ₄ Si	(400)
	* Di(dodecanoyloxy)dimethylsilan	C ₂₆ H ₅₂ O₄Si	(456)
10	* Di(tetradecanoyloxy)dimethylsilan	C ₃₀ H ₆₀ O₄Si	(512)
	* Di(hexadecanoyloxy)dimethylsilan	C ₃₄ H ₆₈ O ₄ Si	(568)
	* Di(octadecanoyloxy)dimethylsilan	C ₃₈ H ₇₆ O₄Si	(624)
15	Di(nonanoyloxy)dimethylsilan	C ₂₀ H ₄₀ O ₄ Si	(372)
	Di(undecanoyloxy)dimethylsilan	C ₂₄ H ₄₈ O ₄ Si	(428)
	Di(tridecanoyloxy)dimethylsilan	C ₂₈ H ₅₆ O₄Si	(484)
20	Di(pentadecanoyloxy)dimethylsilan	C ₃₂ H ₆₄ O₄Si	(540)
	Di(heptadecanoyloxy)dimethylsilan	C ₃₆ H ₇₂ O₄Si	(596)
25	Di(octanoyloxy)diethylsilan	C₂₀H₄₀O₄Si	(372)
20	Di(nonanoyloxy)diethylsilan	C ₂₂ H ₄₄ O ₄ Si	(400)
	Di(decanoyloxy)diethylsilan	C ₂₄ H ₄₈ O ₄ Si	(428)
30	Di(undecanoyloxy)diethylsilan	C ₂₆ H ₅₂ O₄Si	(456)
	Di(dodecanoyloxy)diethylsilan	C ₂₈ H ₅₆ O₄Si	(484)
	Di(tridecanoyloxy)diethylsilan	C₃₀H₅₀O₄Si	(512)
35	Di(tetradecanoyloxy)diethylsilan	C ₃₂ H ₆₄ O₄Si	(540)
	Di(pentadecanoyloxy)diethylsilan	C₃₄H ₆₈ O₄Si	(568)
	Di(hexadecanoyloxy)diethylsilan	C ₃₆ H ₇₂ O₄Si	(596)
40	Di(heptadecanoyloxy)diethylsilan	C ₃₈ H ₇₆ O₄Si	(624)
	Di(octadecanoyloxy)diethylsilan	C₄₀H₀₀O₄Si	(652)

(400)

Di(octanoyloxy)dipropylsilan

45

	Di(nonanoyloxy)dipropylsilan	C ₂₄ H ₄₈ O ₄ Si	(428)
	Di(decanoyloxy)dipropylsilan	C ₂₆ H ₅₂ O₄Si	(456)
5	Di(undecanoyloxy)dipropylsilan	C ₂₈ H ₅₆ O₄Si	(484)
	Di (dodecanoyloxy) dipropylsilan	C₃₀H₅₀O₄Si	(512)
	Di(tridecanoyloxy)dipropylsilan	$C_{32}H_{64}O_4Si$	(540)
10	Di(tetradecanoyloxy)dipropylsilan	$C_{34}H_{68}O_4Si$	(568)
	Di(pentadecanoyloxy)dipropylsilan	$C_{36}H_{72}O_4Si$	(596)
	Di(hexadecanoyloxy)dipropylsilan	$C_{38}H_{76}O_4Si$	(624)
15	Di(heptadecanoyloxy)dipropylsilan	$C_{40}H_{80}O_4Si$	(652)
	Di(octadecanoyloxy)dipropylsilan	C ₄₂ H ₈₄ O ₄ Si	(680)
	Di(octanoyloxy)diisopropylsilan	C ₂₂ H ₄₄ O ₄ Si	(400)
20	Di(nonanoyloxy)diisopropylsilan	C ₂₄ H ₄₈ O ₄ Si	(428)
	Di(decanoyloxy)diisopropylsilan	C ₂₆ H ₅₂ O ₄ Si	(456)
	Di(undecanoyloxy)diisopropylsilan	C ₂₈ H ₅₆ O ₄ Si	(484)
25	Di(dodecanoyloxy)diisopropylsilan	C₃₀H₅₀O₄Si	(512)
	Di(tridecanoyloxy)diisopropylsilan	$C_{32}H_{64}O_4Si$	(540)
	Di(tetradecanoyloxy)diisopropylsilan	C ₃₄ H ₆₈ O ₄ Si	(568)
30	Di(pentadecanoyloxy)diisopropylsilan	$C_{36}H_{72}O_4Si$	(596)
	Di(hexadeccanoyloxy)diisopropylsilan	C ₃₈ H ₇₆ O₄Si	(624)
35	Di(heptadecanoyloxy)diisopropylsilan	$C_{40}H_{80}O_4Si$	(652)
	Di(octadecanoyloxy)diisopropylsilan	C ₄₂ H ₈₄ O ₄ Si	(680)
	Di(linoylooxy)dimethylsilan	C ₃₈ H ₆₈ O ₄ Si	(616)
40	Di(linolenoylooxy)dimethylsilan	C ₃₈ H ₆₄ O₄Si	(612)
	Di(oleylooxy)dimethylsilan	$C_{38}H_{72}O_4Si$	(620)
	Di(linoylooxy)diethylsilan	$C_{40}H_{72}O_4Si$	(644)
45	Di(linolenoylooxy)diethylsilan	C ₄₀ H ₆₈ O ₄ Si	(640)
	Di(oleylooxy)diethylsilan	C ₄₀ H ₇₆ O ₄ Si	(648)
	Di(linoylooxy)dipropylsilan	$C_{42}H_{76}O_4Si$	(672)
50	Di(linolenoylooxy)dipropylsilan	$C_{42}H_{72}O_4Si$	(668)

	Di(oleylooxy)dipropylsilan	C ₄₂ H ₈₀ O ₄ Si	(676)
	Di(linoylooxy)diisopropylsilan	C ₄₂ H ₇₆ O ₄ Si	(672)
5	Di(linolenoylooxy)diisopropylsilan	$C_{42}H_{72}O_4Si$	(668)
	Di(oleylooxy)diisopropylsilan	C₄₂H₀₀O₄Si	(676)
	Dimethyl bis(triglycyl)silylester	$C_{14}H_{26}O_8N_6Si$	(434)
10	Dimethyl bis(tetraglycyl)silylester	$C_{18}H_{32}O_{10}N_8Si$	(548)
	Dimethyl bis(pentaglycyl)silylester	$C_{22}H_{38}O_{12}N_{10}Si$	(662)
	Dimethyl bis(hexaglycyl)silylester	$C_{26}H_{44}O_{14}N_{12}Si$	(776)
15	Dimethyl bis(heptaglycyl)silylester	$C_{30}H_{50}O_{16}N_{14}Si$	(890)
	Dimethyl bis(octaglycyl)silylester	$C_{34}H_{56}O_{18}N_{16}Si$	(1004)
20	Dimethyl bis(nonaglycyl)silylester	$C_{38}H_{62}O_{20}N_{18}Si$	(1118)
	Dimethyl bis(decaglycyl)silylester	$C_{42}H_{68}O_{22}N_{20}Si$	(1232)
	Diethyl bis(triglycyl)silylester	$C_{16}H_{30}O_8N_6Si$	(462)
25	Diethyl bis(tetraglycyl)silylester	$C_{20}H_{36}O_{10}N_8Si$	(576)
	Diethyl bis(pentaglycyl)silylester	$C_{24}H_{42}O_{12}N_{10}Si$	(690)
	Diethyl bis(hexaglycyl)silylester	$C_{28}H_{48}O_{14}N_{12}Si$	(804)
30	Diethyl bis(heptaglycyl)silylester	C ₃₂ H ₅₄ O ₁₆ N ₁₄ Si	(918)
	Diethyl bis(octablycyl)silylester	C ₃₆ H ₆₀ O ₁₈ N ₁₆ Si	(1032)
	Diethyl bis(nonaglycyl)silylester	$C_{40}H_{66}O_{20}N_{18}Si$	(1146)
35	Diethyl bis(decaglycyl)silylester	$C_{44}H_{72}O_{22}N_{20}Si$	(1260)
	Dipropyl bis(triglycyl)silylester	$C_{18}H_{34}O_8N_6Si$	(490)
	Dipropyl bis(tetraglycyl)silylester	$C_{22}H_{40}O_{10}N_8Si$	(604)
40	Dipropyl bis(pentaglycyl)silylester	$C_{26}H_{46}O_{12}N_{10}Si$	(718)
	Dipropyl bis(hexaglycyl)silylester	$C_{30}H_{52}O_{14}N_{12}Si$	(832)
	Dipropyl bis(heptaglycyl)silylester	C ₃₄ H ₅₈ O ₁₆ N ₁₄ Si	(946)
45	Dipropyl bis(octaglycyl)silylester	C ₃₈ H ₆₄ O ₁₈ N ₁₆ Si	(1060)
	Dipropyl bis(nonaglycyl)silylester	$C_{42}H_{70}O_{20}N_{18}Si$	(1174)
	Dipropyl bis(decaglycyl)silylester	$C_{46}H_{76}O_{22}N_{20}Si$	(1288)
50	Diisopropyl bis(triglycyl)silylester	$C_{18}H_{34}O_8N_6Si$	(490)

	Diisopropyl bis(tetraglycyl)silylester	$C_{22}H_{40}O_{10}N_8Si$	(604)
		EE 10 10 0	(551)
	Diisopropyl bis(pentaglycyl)silylester	$C_{26}H_{46}O_{12}N_{10}Si$	(718)
5	Diisopropyl bis(hexaglycyl)silylester	C ₃₀ H ₅₂ O ₁₄ N ₁₂ Si	(832)
	Diisopropyl bis(heptaglycyl)silylester	$C_{34}H_{58}O_{16}N_{14}Si$	(946)
	Diisopropyl bis(octaglycyl)silylester	$C_{38}H_{64}O_{18}N_{16}Si$	(1060)
10	Diisopropyl bis(nonaglycyl)silylester	$C_{42}H_{70}O_{20}N_{18}Si$	(1174)
	Diisopropyl bis(decaglycyl)silylester	$C_{46}H_{76}O_{22}N_{20}Si$	(1288)
15	Dimethyl bis(trialanyl)silylester	$C_{20}H_{38}O_8N_6Si$	(518)
10	Dimethyl bis(tetraalanyl)silylester	$C_{26}H_{48}O_{10}N_8Si$	(660)
	Dimethyl bis (pentaalanyl) silylester	$C_{32}H_{58}O_{12}N_{10}Si$	(802)
20	Dimethyl bis(hexaalanyl)silylester	$C_{38}H_{68}O_{14}N_{12}Si$	(944)
	Dimethyl bis(heptaalanyl)silylester	C ₄₄ H ₇₈ O ₁₆ N ₁₄ Si	(1086)
	Dimethyl bis(octaalanyl)silylester	$C_{50}H_{88}O_{18}N_{16}Si$	(1228)
25	Dimethyl bis(nonaalanyl)silylester	$C_{56}H_{98}O_{20}N_{18}Si$	(1370)
	Dimethyl bis(decaalanyl)silylester	$C_{62}H_{108}O_{22}N_{20}Si$	(1512)
	Diethyl bis(trialanyl)silylester	$C_{22}H_{42}O_8N_6Si$	(546)
30	Diethyl bis(tetraalanyl)silylester	$C_{28}H_{52}O_{10}N_8Si$	(688)
	Diethyl bis(pentaalanyl)silylester	$C_{34}H_{62}O_{12}N_{10}Si$	(830)
	Diethyl bis(hexaalanyl)silylester	$C_{40}H_{72}O_{14}N_{12}Si$	(972)
35	Diethyl bis(heptaalanyl)silylester	C ₄₆ H ₈₂ O ₁₆ N ₁₄ Si	(1114)
	Diethyl bis(octaalanyl)silylester	$C_{52}H_{92}O_{18}N_{16}Si$	(1256)
	Diethyl bis(nonaalanyl)silylester	$C_{58}H_{102}O_{20}N_{18}Si$	(1398)
40	Diethyl bis(decaalanyl)silylester	$C_{64}H_{112}O_{22}N_{20}Si$	(1540)
	Dipropyl bis(trialanyl)silylester	$C_{24}H_{46}O_8N_6Si$	(574)
	Dipropyl bis(tetraalanyl)silylester	$C_{30}H_{56}O_{10}N_8Si$	(716)
45	Dipropyl bis(pentaalanyl)silylester	$C_{36}H_{66}O_{12}N_{10}Si$	(858)
	Dipropyl bis(hexaalanyl)silylester	$C_{42}H_{76}O_{14}N_{12}Si$	(1000)
50	Dipropyl bis(heptaalanyl)silylester	$C_{48}H_{86}O_{16}N_{14}Si$	(1142)
50	Dipropyl bis(octaalanyl)silylester	$C_{54}H_{96}O_{18}N_{16}Si$	(1284)

	Dipropyl bis(nonaalanyl)silylester	$C_{60}H_{106}O_{20}N_{18}Si$	(1426)
	Dipropyl bis(decaalanyl)silylester	$C_{66}H_{116}O_{22}N_{20}Si$	(1568)
5	Diisopropyl bis(trialanyl)silylester	$C_{24}H_{46}O_8N_6Si$	(574)
	Diisopropyl bis(tetraalanyl)silylester	$C_{30}H_{56}O_{10}N_8Si$	(716)
	Diisopropyl bis(pentaalanyl)silylester	$C_{36}H_{66}O_{12}N_{10}Si$	(858)
10	Diisopropyl bis(hexaalanyl)silylester	$C_{42}H_{78}O_{14}N_{12}Si$	(1000)
	Diisopropyl bis(heptaalanyl)silylester	$C_{48}H_{86}O_{16}N_{14}Si$	(1142)
15	Diisopropyl bis(octaalanyl)silylester	$C_{54}H_{96}O_{18}N_{16}Si$	(1284)
70	Diisopropyl bis(nonaalanyl)silylester	$C_{60}H_{106}O_{20}N_{18}Si$	(1426)
	Diisopropyl bis(decaalanyl)silylester	$C_{66}H_{116}O_{22}N_{20}Si$	(1568)
20	Dimethyl bis(trivalyl)silylester	$C_{32}H_{62}O_8N_6Si$	(686)
	Dimethyl bis(tetravalyl)silylester	$C_{42}H_{80}O_{10}N_8Si$	(884)
	Dimethyl bis(pentavalyl)silylester	$C_{52}H_{98}O_{12}N_{10}Si$	(1082)
25	Dimethyl bis(hexavalyl)silylester	$C_{62}H_{116}O_{14}N_{12}Si$	(1280)
	Dimethyl bis(heptavalyl)silylester	$C_{72}H_{134}O_{16}N_{14}Si$	(1478)
	Dimethyl bis(octavalyl)silylester	$C_{82}H_{152}O_{18}N_{16}Si$	(1676)
30	Dimethyl bis(nonavalyl)silylester	$C_{92}H_{170}O_{20}N_{18}Si$	(1874)
	Dimethyl bis(decavalyl)silylester	$C_{102}H_{188}O_{22}N_{20}Si$	(2072)
	Diethyl bis(trivalyl)silylester	$C_{34}H_{66}O_8N_6Si$	(714)
35	Diethyl bis(tetravalyl)silylester	$C_{44}H_{84}O_{10}N_8Si$	(912)
	Diethyl bis(pentavalyl)silylester	$C_{54}H_{102}O_{12}N_{10}Si$	(1110)
	Diethyl bis(hexavalyl)silylester	$C_{64}H_{120}O_{14}N_{12}Si$	(1308)
40	Diethyl bis(heptavalyl)silylester	$C_{74}H_{138}O_{16}N_{14}Si$	(1506)
	Diethyl bis(octavalyl)silylester	$C_{84}H_{156}O_{18}N_{16}Si$	(1704)
	Diethyl bis(nonavalyl)silylester	$C_{94}H_{174}O_{20}N_{18}Si$	(1902)
45	Diethyl bis(decavalyl)silylester	$C_{104}H_{192}O_{22}N_{20}Si$	(2100)
	Dipropyl bis(trivalyl)silylester	$C_{36}H_{70}O_8N_6Si$	(742)
50	Dipropyl bis(tetravalyl)silylester	$C_{46}H_{88}O_{10}N_8Si$	(940)
00	Dipropyl bis(pentavalyl)silylester	$C_{56}H_{106}O_{12}N_{10}Si$	(1138)

	Dipropyl bis(hexavalyl)silylester	$C_{66}H_{124}O_{14}N_{12}Si$	(1336)
	Dipropyl bis(heptavalyl)silylester	$C_{76}H_{142}O_{16}N_{14}Si$	(1534)
5	Dipropyl bis(octavalyl)silylester	$C_{86}H_{160}O_{18}N_{16}Si$	(1732)
	Dipropyl bis(nonavalyl)silylester	$C_{96}H_{178}O_{20}N_{18}Si$	(1930)
	Dipropyl bis(decavalyl)silylester	$C_{106}H_{196}O_{22}N_{20}Si$	(2128)
10	Dimethyl bis(triphenylalanyl)silylester	$C_{56}H_{62}O_8N_6Si$	(974)
	Dimethyl bis(tetraphenylalanyl)silylester	$C_{74}H_{80}O_{10}N_8Si$	(1268)
	Dimethyl bis(pentaphenylalanyl)silylester	$C_{92}H_{98}O_{12}N_{10}Si$	(1562)
15	Dimethyl bis(hexaphenylalanyl)silylester	$C_{110}H_{116}O_{14}N_{12}Si$	(1856)
	Dimethyl bis(heptaphenylalanyl)silylester	C ₁₂₆ H ₁₃₄ O ₁₆ N ₁₄ Si	(2150)
	Dimethyl bis(octaphenylalanyl)silylester	C ₁₄₆ H ₁₅₂ O ₁₈ N16Si	(2444)
20	Dimethyl bis(nonaphenylalanyl)silylester	$C_{164}H_{170}O_{20}N_{18}Si$	(2738)
	Dimethyl bis(decaphenylalanyl)silylester	$C_{182}H_{188}O_{22}N_{20}Si$	(3032)
25	Diethyl bis(triphenylalanyl)silylester	$C_{58}H_{66}O_8N_6Si$	(1002)
	Diethyl bis(tetraphenylalnyl)silylester	$C_{76}H_{84}O_{10}N_8Si$	(1296)
	Diethyl bis(pentaphenylalanyl)silylester	$C_{94}H_{102}O_{12}N_{10}Si$	(1590)
30	Diethyl bis(hexaphenylalanyl)silylester	C ₁₁₂ H ₁₂₀ O ₁₄ N ₁₂ Si	(1884)
	Diethyl bis(heptaphenylalanyl)silylester	C ₁₃₀ H ₁₃₈ O ₁₆ N ₁₄ Si	(2178)
	Diethyl bis(octaphenylalanyl)silylester	C ₁₄₈ H ₁₅₆ O ₁₈ N ₁₆ Si	(2472)
35	Diethyl bis(nonaphenylalanyl)silylester	C ₁₆₆ H ₁₇₄ O ₂₀ N ₁₈ Si	(2766)
	Diethyl bis(decaphenylalanyl)silylester	C ₁₈₄ H ₁₉₂ O ₂₂ N ₂₀ Si	(3060)
	Dipropyl bis(triphenylalanyl)silylester	$C_{60}H_{70}O_8N_6Si$	(1030)
40	Dipropyl bis(tetraphenylalanyl)silylester	C ₇₈ H ₈₈ O ₁₀ N ₈ Si	(1324)
	Dipropyl bis(pentaphenylalanyl)silylester	$C_{96}H_{106}O_{12}N_{10}Si$	(1618)
	Dipropyl bis(hexaphenylalanyl)silylester	C ₁₁₄ H ₁₂₄ O ₁₄ N ₁₂ Si	(1912)
45	Dipropyl bis(heptaphenylalanyl)silylester	$C_{132}H_{142}O_{16}N_{16}Si$	(2206)
	Dipropyl bis(octaphenylalanyl)silylester	$C_{150}H_{160}O_{18}N_{16}Si$	(2500)
	Dipropyl bis(nonaphenylalanyl)silylester	C ₁₆₈ H ₁₇₈ O ₂₀ N ₁₈ Si	(2794)
50	Dipropyl bis(decaphenylalanyl)silylester	C ₁₈₆ H ₁₉₆ O ₂₂ N ₂₀ Si	(3088)

	* Di(octanoyloxy)diphenylsilan	C ₂₈ H ₄₀ O₄Si	(468)
	* Di(decanoyloxy)diphenylsilan	C ₃₂ H ₄₈ O₄Si	(524)
5	* Di(dodecanoyloxy)diphenylsilan	C ₃₆ H ₅₆ O₄Si	(581)
	* Di(tetradecanoyloxy)diphenylsilan	C ₄₀ H ₆₄ O₄Si	(637)
	* Di(hexadecanoyloxy)diphenylsilan	C ₄₄ H ₇₂ O ₄ Si	(693)
10	* Di(octadecanoyloxy)diphenylsilan	C ₄₈ H ₈₀ O₄Si	(749)
	Di(nonanoyloxy)diphenylsilan	C₃₀H₄₄O₄Si	(496)
	Di(undecanoyloxy)diphenylsilan	C₃₄H₅₂O₄Si	(552)
15	Di(tridecanoyloxy)diphenylsilan	C ₃₈ H ₆₀ O₄Si	(608)
	Di(pentadecanoyloxy)diphenylsilan	C ₄₂ H ₆₈ O₄Si	(664)
	Di(heptadecanoyloxy)diphenylsilan	C₄₅H ₇₆ O₄Si	(720)
20	Di(linoylooxy)diphenylsilan	C ₄₈ H ₇₂ O₄Si	(740)
	Di(linolenoylooxy)diphenylsilan	C₄8H ₆₈ O₄Si	(736)
25	Di(oleylooxy)diphenylsilan	C ₄₈ H ₇₆ O₄Si	(744)
20	Diphenyl bis(triglycyl)silylester	$C_{24}H_{30}O_8N_8Si$	(558)
	Diphenyl bis(tetraglycyl)silylester	$C_{28}H_{36}O_{10}N_8Si$	(672)
30	Diphenyl bis(pentaglycyl)silylester	$C_{32}H_{42}O_{12}N_{10}Si$	(786)
	Diphenyl bis(hexaglycyl)silylester	$C_{36}H_{48}O_{14}N_{12}Si$	(900)
	Diphenyl bis(heptaglycyl)silylester	$C_{40}H_{54}O_{16}N_{14}Si$	(1014)
35	Diphenyl bis(octaglycyl)silylester	$C_{44}H_{60}O_{18}N_{16}Si$	(1128)
	Diphenyl bis(nonaglycyl)silylester	$C_{48}H_{66}O_{20}N_{18}Si$	(1242)
	Diphenyl bis(decaglycyl)silylester	$C_{52}H_{72}O_{22}N_{20}Si$	(1356)
40	Diphenyl bis(trialanyl)silylester	$C_{30}H_{42}O_8N_6Si$	(642)
	Diphenyl bis(tetraalanyl)silylester	$C_{34}H_{48}O_{10}N_8Si$	(756)
	Diphenyl bis(pentaalanyl)silylester	$C_{38}H_{54}O_{12}N_{10}Si$	(870)
45	Diphenyl bis(hexaalanyl)silylester	$C_{42}H_{60}O_{14}N_{12}Si$	(984)
	Diphenyl bis(heptaalanyl)silylester	$C_{46}H_{66}O_{16}N_{14}Si$	(1098)
	Diphenyl bis(octaalanyl)silylester	$C_{50}H_{72}O_{18}N_{16}Si$	(1212)
50	Diphenyl bis(nonaalanyl)silylester	$C_{54}H_{78}O_{20}N_{18}Si$	(1326)

	Diphenyl bis(decaalanyl)silylester	C ₅₈ H ₈₄ O ₂₂ N ₂₀ Si	(1440)
	Diphenyl bis(trivalyl)silylester	$C_{42}H_{66}O_8N_6Si$	(810)
5	Diphenyl bis(tetravalyl)silylester	$C_{46}H_{72}O_{10}N_8Si$	(924)
	Diphenyl bis(pentavalyl)silylester	$C_{50}H_{78}O_{12}N_{10}Si$	(1038)
10	Diphenyl bis(hexavalyl)silylester	C ₅₄ H ₈₄ O ₁₄ N ₁₂ Si	(1152)
70	Diphenyl bis(heptavalyl)silylester	$C_{58}H_{90}O_{16}N_{14}Si$	(1266)
	Diphenyl bis(octavalyl)silylester	$C_{62}H_{96}O_{18}N_{16}Si$	(1380)
15	Diphenyl bis(nonavalyl)silylester	$C_{66}H_{102}O_{20}N_{18}Si$	(1494)
	Diphenyl bis(decavalyl)silylester	$C_{70}H_{108}O_{22}N_{20}Si$	(1608)
	Diphenyl bis(triphenylalanyl)silylester	$C_{94}H_{90}O_8N_6Si$	(1458)
20	Diphenyl bis(tetraphenylalanyl)silylester	$C_{98}H_{96}O_{10}N_8Si$	(1572)
	Diphenyl bis(pentaphenylalanyl)silylester	$C_{102}H_{102}O_{12}N_{10}Si$	(1686)
	Diphenyl bis(hexaphenylalanyl)silylester	$C_{106}H_{108}O_{14}N_{12}Si$	(1800)
25	Diphenyl bis(heptaphenylalanyl)silylester	C ₁₁₀ H ₁₁₄ O ₁₆ N ₁₄ Si	(1914)
	Diphenyl bis(octaphenylalanyl)silylester	$C_{114}H_{120}O_{18}N_{16}Si$	(2028)
	Diphenyl bis(nonaphenylalanyl)silylester	$C_{118}H_{126}O_{20}N_{18}Si$	(2142)
30	Diphenyl bis(decaphenylalanyl)silylester	$C_{122}H_{132}O_{22}N_{20}Si$	(2256)

 * Angaben über Schmelzpunkt und Ausbeute sind in den Ausführungsbeispielen enthalten

Zur Herstellung der langkettigen Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)diarylsilane, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra(acyloxy)silane der Erfindung kann beispielsweise ein Dichlorsilan der allgemeinen
Formel II

45

in der R³ und R⁴ die vorstehend angegebenen Bedeuteungen haben, mit einer Carbonsäure der Formel R¹H bzw. R²H oder einem reaktiven Derivat davon, umgesetzt werden. R¹ und R² haben dabei die vorstehend angegebenen Bedeutungen. Beispielsweise kann man die Dichlorsliane (II) in wasserfreiem Ether mit den Natriumsalzen entsprechender Carbonsäuren mit den Acyloxyresten oder Peptidketten umsetzen. Die Umsetzung verläuft unter Rühren innerhalb eniger Stundte einger

Zur Aufarbeitung wird zunächst überschüssiges Dichlorsilan durch Hinzufügen von Wasser hydrolysiert.
55 Danach wird mehrmals mit Ether oder einem anderen Lösungsmittel extrahiert, die vereinigten Extrakte gesammelt, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Die erhaltenen Silane der Erfindung können dann aus einem geeigneten Lösungsmittel umkristallisiert werden.

Die disubstituierten Diphenytsilane als Vertreter der disubstituierten Diarytsilane werden aus Dichlordiphenytsilanen und den Natriumsalzen entsprechender Altan - und Allsensäuren sowie durch Umsetzung mit Peptidketten erhalten. Die Umsetzung erfolgt in stöchiometrischen Anteilen in Ether oder einem anderen Lösungsmittel bei einer Temperatur von ca. 40°C unter Rühren. Anschließend wird ca. 4 Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Das ausfallende Produkt wird mit Wasser versetzt und derimal mit je 10m Ether oder einem anderen Lösungsmittell/disungsmittelgemisch extrahiert. Die vereinigten Etherextrakte werden getrochnet und im Vakuum eingeengt.

Die Verbindungen der Formel I bilden beim Übergang aus einer organischen Phase in eine wäßrige Phase geordnete Strukturen aus, die in Analogie zu den Liposomen aus Phospholipiden als Siosomen bezeichnet werden. Somit eignen sich die langkeitigen Di(acyboxy)dialkyslaine, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra(acyloxy)silane der Erfindungen zur Herstellung von stabilen Vesikeln auf Nicht-Phospholijch-Basis, den sogenanten Siosomen, die reproduzierbare Eigenschaften autweisen und gesenüber äußeren Einflüssen, wie Temperatur und Licht, unempfindlich sind. Die Siosomen können als Träger verschiedenartiger Wirkstoffe, wie Pharmazeutika, Enzyme, pflanzliche Wirkstoffe, Kosmetika u.a. eine
breite Anwendung finden.

Gagenstand der Erfindung ist deshalb die Verwendung der langkettigen Di(acyloxy)dialkylsilane, Di-(acyloxy)diaryisilane, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra(acyloxy)silane zur Herstellung von Vesikeln (Siosomen).

In Abhängigkeit von substanzspezifischen Eigenschaften, wie Kettenlänge der Seitenketten der Verbindungen der allgemeinen Formel I, Injektionsgeschwindigkeit, Temperatur und Rührgeschwindigkeit, können
Slosomen unterschiedlicher Größe und Struktur (unilamellar, multilamellar und heterolamellar) erhalten werden, die gegenüber Liposomen der Phospholipide den Vorteil besitzen, chemisch stabil zu sein, und die
eine definierte Zusammensstzung aufweisen. Slosomen mit heterolamellarer Struktur sind entweder unilamellare Vesikel, die in den größeren multilamellaren Vesikeln eingeschlossen sind oder es handelt sich um
multilamellare Vesikel, die in größeren unilamellaren Vesikeln eingeschlossen sind. Ebenso kann bei der
Herstellung der Slosomen eine heterogene Mischung von uni-und multilamellaren Vesikeln entstehen. Die
Slosomen der Erfindung besitzen gute Einschlußkapazitäten, sind stabil und lassen sich leicht und
reproduzierbar herstellen. Es werden Einschlußparameter erreicht, die die Slosomen zu bevorzugten
Trägern für verschiedenantige Wirkstoffe machen.

20 Zur Herstellung der Siosomen aus den langkettigen Di(acy)oxydialkyslianen der Erfindung wird beispielsweise eine modifizierte Injektionsmethode benutzt, bei der die wäßrige Phase, die die einzuschließenden Verbindungen enthalten kann, gerührt wird, um das organische Lösungsmittel, das die Siosomen bildenden Verbindungen der allgemeinen Formel I enthält, schneller zu verdampfen. Je nach Löslichkeit kann die einzuschließende Substanz sich entweder in der wäßrigen oder in der organischen Phase 5 befinden.

Die Bereitung der Siosomen-Dispersionen in der oben beschriebenen Form erfolgt vorzugsweise in doppelwandigen, temperierbaren Gefäßen, wobei die Temperatur nahe der Siedetemperatur des verwendeten organischen Lösungsmittels liegt. Von den Herstellungsbedingungen, unter anderem Rührgeschwindigkeit und Temperatur, ist es abhängig, ob unilameilare, und/oder multilameilare, der oder/und heterofameilare, kleine oder/und große Siosomen erhalten werden.

Die Verwendung von Siosomen:

45

50

- 1. Die Verwendung von Siosomen als Wirkstoff, Wirkstoff-Prodrug, Wirkstoffe-Pro-Prodrug oder Hilfsstofe für Humanarzneistoffe, Tierarzneistoffe, Impfstoffe, Enzyme, Coenzyme, Isoenzyme, Vitamine, Hormone, Protiene, Poptide, Kohlenhyrdate, Naturstoffe, Kosmetika, Zahnpflegemitel, Haut- und Haarpflegemittel, Hauttalg und Reinigungsmittel, Lebensmittel oder Lebensmittelzustize, Futtermittel, Konservierungsmittel und andere Zusätze, Riechstoffe, strukturverwandte Riechstoffe wie Pheromone und Aromastoffe,
 für landwirtschaftliche Zwecke eingesetzte Produkte wie Düngemittel, Biozide wie Pestizide, Herbizide
 oder Fungizide, Micellenbildner (Detergentien), Desiniektionsmittel, Metallprodukte, Nicht-Metallprodukte,
 chemische Produkte, Unwettprodukte.
- 2. Die Verwendung von Siosomen als Pro-Träger und/oder Träger im festen, im flüssigen oder im gasförmigen Zustand als Suspensionen/Dispersionen, als multilamellare Vesikel, unilamellare Vesikel und heterolamellare Vesikel, Reverse-phase Evaporation Vesicles, große einschichtige Vesikel, heterogene Vesikel (multilamellare, unilamellare, heterolamellare, kleine, große).
 - 3. Die Verwendung von Siosomen als Pro-Träger (Pro-Siosomen) mit denen man feste, fillssige oder gasförmige Dispersionen oder Suspensionen aus diesen Silicium-Verbindungen (den Verbindungen im Einzelnen oder als Gemisch mit einem anderen Stoff/Stoffen nach Zugabe und/oder im Beisein von

Wasser, wäßrigen Lösungen, Lösungsgemischen, Suspensionen, physiologischen Flüssigkeiten) und Vesikel jeder Art und Größe erhält (multilamellare, unilamellare, heterolamellare, einschichtige, Reversephase Evanoration Vesicles).

- 4. Die Vorwendung von Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von parenteralen Arzneiformen, rektalen und vaginalen Arzneiformen, perkutanen, subkutanen und transdermalen Arzneiformen, zur Anwendung am Auge, Arzneiformen zur Anwendung in der Nase und dem Ohr, perorale Arzneiformen mit rascher Wirkstofffreisetzung, perorale Arzneiformen mit langsamer Wirkstoffreisetzung, perorale Arzneiformen mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung, dentale Applikation oder topische Applikationsformen.
- 5. Die Verwendung von Siosomen als Bestandteil oder in Mischung mit natürlichen und/oder synthetischen Polymeren aller Art wie Stärke, Stärkehydrolyse- und andere Stärkeabbauprodukte, Polyethylenglycol und andere löstliche, schwertiöstliche und uniöstliche Polymere.
 - Die Verwendung von Siosomen als Bindemittel, osmotisches Agens, Stabilisator, Antioxidantien, "Penetrationsenhancer", Adjuvantien.
- 7. Die Verwendung von Siosomen als Pro-Träger, Träger, Bindemittel, Verankerungsmittel für die Vorbereitung, Lagerung und Herstellung von Antigenen, Antigenkonjugaten und Antigeprepräparaten, Antikörperkonjugaten und Antikörperpräparaten, Rahtenen, Haptenen, Haptenen, Haterien, Bakterien, Bakterienkonjugaten und Bakterienpräparaten, Virus, Viruskonjugaten und Viruspräparaten, Heparin Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Heparinkonjugaten, Proteinen, Feptiden, Konsienkonjugaten und Präparaten, Humanarzneistoffen, Tierarzneistoffen, Impistoffen, Enzymen, Coenzymen, Isoenzymen, Vitaminen, Hormonen, Proteinen, Peptiden, Kohlenhydraten, Naturstoffen, Kosmetika, Zahnfolgsemitteln, Eduarsteilten, Hautalgung und Reinigungsmitteln, Eduarsteilten, Lebensmitteln, Eduarsteilten, Betallprodukten, Nicht-Metallprodukten, chemischen Produkten und umweltorienteren Produkten.
 - Die Verwendung von Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Diagnostika, Kontrastmitteln und Radiotracern für die Krebsdiagnostik.
- Die Verwendung von Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Kapseln, Microkapseln, Microhohlkugeln, Membranen, Membran-controlled Systems, Hydrogelen, Minipumps für Implantationen, Matrizes.
- 10. Die Verwendung von Sicsomen bei der Vorbereitung, Erstellung und Herstellung von Mitteln für gentechnologische Methoden und Verfahren, analytische Methoden und Verfahren, immunologische Methoden und Verfahren, für in-vivo-Untersuchungen und für in-vitro-Untersuchungen.
 - 11. Die Verwendung zur Herstellung von pulverf\u00f6rmigen Mischungen zur Herstellung von Siosomen f\u00fcr pharmazeutische, medizinische, diagnostische, kosmetische, chemische, umweltorientierte und/oder technische Zwecke.
 - Die Verwendung zur Herstellung von Controlled Release Systems für Arzneimittel, Kosmetika, Pflanzenwirkstoffe, landwirtschaftliche Zwecke eingesetzte Produkte (Düngemittel, Biozide wie Pestizide, Herbizide, Fungizide).
 - Die Verwendung von Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Implantierungsmaterialien und Prothesen.
 - Die Erfindung soll nachstehend an sieben Ausführungsbeispielen näher erläutert werden:
 - A. Beispielefür die Herstellung von langkettigen Di(acyloxy)dialkylsilanen, Di(acyloxy)dialkylsilanen, Di(acyloxy)dialkoxysilanen und Tetra(acyloxy)silanen:

Beispiel 1:

10

20

25

40

45

50

Herstellung von Di(decanoyloxy)dimethylsilan

0.012 mol Dimethyldichlorsilan werden in 50 ml wasserfreiem Ether aufgenommen und unter Führen mit 0.02 mol Natriumdecanoat bei 40 °C versetzt. Um die Ausbeute zu erhöhen, wird ein Überschuß an 50 Dimethyldichlorsilan zugegeben. Anschließend wird ca. drei Stunden bei 40 °C weitergerührt. Zur Hydrolyse des überschlüssigen Dimethyldichlorsilans wird mit Wasser versetzt und 3 bis 5 mal mit ca. je 10 ml Ether ertrahiert. Die vereinigten Etherextrakte werden über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und nach Abfiltrieren im Vakuum eingeengt. Das zurückbleibende Di(decanoploxy)dimethylsilan wird aus Heptan

umkristallisiert.

Summenformel: C22H44O4Si Molmasse: 400.4 32-33 °C Schmelzpunkt: 92 %

Ausbeute:

Beispiel 2:

10

15

30

Herstellung von Di(octadecanoyloxy)dimethylsilan

0.012 mol Dimethyldichlorsilan werden in 50 ml wasserfreiem Ether aufgenommen und unter Rühren mit 0.02 mol Natriumoctadecanoat bei 40°C versetzt. Anschließend wird wiederum ca. drei Stunden bei dieser Temperatur nachgerührt. Nach der Zersetzung des überschüssigen Dimethyldichlorsilans mit Wasser, wird wie bei Beispiel 1 aufgearbeitet. Aus Heptan wird umkristallisiert.

Summenformel: CH38 H76 O4 Si Molmasse: 624.7

Schmelzpunkt: 62-64 °C Ausbeute: 68 %

20 Beispiel 3:

Herstellung von Di(octanoyloxy)diphenylsilan:

0.01 mol Dichlordiphenylsilan werden in 50 ml wasserfreiem Ether aufgenommen und unter Rühren mit 25 0.02 mol Natriumoctanoat bei 40°C versetzt. Es wird ca. 5 Stunden nachgerührt, anschließend mit Wasser versetzt und mit dreimal je 10 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt.

Summenformel: C28 H40 O4 Si Molmasse: 468.4 Schmelzpunkt: 88-90 °C Ausbeute: 88 %

Folgende Substanzen wurden nach den aufgeführten Beispielen synthetisiert:

- Di(decanoyloxy)diphenylsilan:

Summenformel: C32 Has Oa Si 35 Molmasse: 524.4

Schmelzpunkt: 90-92 °C 88 % Ausbeute:

- Di(dodecanoyloxy)diphenylsilan: Summenformel: C36 H56 O4 Si

40 Molmasse: 580.5 92-95 °C Schmelzpunkt: Ausbeute: 86 %

- Di(tetradecanoyloxy)diphenylsilan: C40 H64 O4 Si

Summenformel: 45 Molmasse: 636.6 Schmelzpunkt: 95-98 °C Ausbeute: 80 %

> Di(hexadecanoyloxy)diphenylsilan: Summenformel: C44H72O4Si

50 Molmasse: 692.6 Schmelzpunkt: 98-101 °C

Ausbeute: 82 % Di(octadecanoyloxy)diphenylsilan: Summenformel: C48 H80 O4 Si

55 Molmasse: 748.7 Schmelzpunkt: 101-104 °C Ausbeute: 80 %

- Di(octanoyloxy)dimethylsilan:

Summenformel: C₁₈H₃₆O₄Si Molmasse: 344.4 Schmelzpunkt: < 25 * C Ausbeute: 82 %

- Di(dodecanoyloxy)dimethylsilan: Summenformel: C₂₆ H₅₂O₄Si Molmasse: 456.5 Schmelzpunkt: 38-40 ° C

Ausbeute: 88 %

- Di(tetradecanoyloxy)dimethylsilan:
Summenformel: C₃₀ H₆₀ O₄ Si

Molmasse: 512.6 Schmelzpunkt: 49-51 ° C Ausbeute: 81%

- Di(hexadecanoyloxy)dimethylsilan:

Summenformel: C₃₄H₆₈O₄Si Molmasse: 568.6 Schmelzpunkt: 56-58 °C Ausbeute: 75 %

B. Beispiele für die Herstellung von Siosomen

Beispiel 4:

5

10

15

20

25

Darstellung von Siosomen aus Di(decanoyloxy)dimethylsilan

10 _mol Di(decanoyloxy)dimethylsilan worden in 2 ml Ethanol gelöst und über 4 Stunden langsam dosierend einer die einzuschließenden Verbindungen enthaltenden wäßrigen Phase (Volumen 2 ml), die auf 30 °C temperiert wurde, zugesetzt. Die einzuschließende Verbindung kann auch, entsprechend ihrer Löslichkeit, Bestandteil der organischen Phase sein. Die Injektion erfolgt dann in reines Wasser. Die Rührgeschwindigkeit betägt ihre 2000 2 200 Umin.

Die eingeschlossenen Verbindungen werden beispielsweise durch Dialyse, Gelfiltration oder durch Zentrifugation von den nichteingeschlossenen Verbindungen abgetrennt und der Inhalt der Siosomen bestimmt.

35 Die so hergestellten Siosomen besaßen eine einheitliche Größe von 300 bis 500 nm und sind offenbar alle unilamellar (Abbildung 1, elektronenmikroskopische Gefrierbruchpräparation von Siosomen aus Di-(decanoyloxy)dimethylsilan). Die Stabilität der Siosomen war gut.

Beispiel 5:

40

50

Darstellung von Siosomen aus Di(octadecanoyloxy)dimethylsilan

Folgende Siosomen wurden außerdem nach der beschriebenen Methode hergestellt:

- Di(octanoyloxy)dimethylsilan

weitgehend unilamellar einheitliche Größe 200 nm

 Di(dodecanoyloxy)dimethylsilan multilamellar

unterschiedliche Größen bis zu 1.4 μm

 Di(tetradecanoyloxy)dimethylsilan multilamellar

unterschiedliche Größen bis zu 1.5 μm
- Di(hexadecanoyloxy)dimethylsilan

multilamellar unterschiedliche Größen bis zu 1.5 μm

Mit steigender Anzahl von Kohlenstoftatomen in der Seitenkette (von C = 8 bis C = 18) nimmt die Größe der Siosomen zu (200 mb bis 2 μm). Während bei Di(cotanoykoxyl-dimethytslänu nud bei Di(decanoykoxyl-dimethytslänu weitestgehend unilameltare Siosomen einheitlicher Größe entstehen (siehe auch Abb.1), sind bei den anderen erfindungsgemäß hergestellten Siosomen (anzahl der Kohlenstoffatome in der Seitenkette 5 C = 12 bis C = 18) multilameltare Strukturen vorherrschend (siehe auch Abb.2). Diese Siosomen sind bis zu 2 um groß und weisen hohe Einschlußkapazitäten auf. Siosomen aus Di(decanoyloxy)dimethytslän besitzen hohe Stabilität (über mehrere Wochen).

C. Beispiele für den Einschluß von Wirkstoffen in Slosomen

Beispiel 6:

10

25

30

Einschluß von Insulin in Di(octadecanoyloxy)dimethylsilan

10 Lmol Di(octadecanoyloxy)Gimethylsilan werden in 1 ml Ethanol gelöst über 3 Stunden langsam dosierend einer Insulin enthaltenden wäßrigen Phase (Konzentration 10 μg/ml, Volumen 3 ml), die auf 50 °C temperiert und bei 2000 ± 200 U/min gerührt wurde, zugesetzt. Das eingeschlossene Insulin ist durch einst\(\text{indige}\) Dialyse von dem nicht eingeschlossenen Insulin abgetrennt und anschlie\(\text{ineq}\) end der Insulingehalt mittles einer RIA-Nachweisenthode bestimmt worden.

20 Dabei wurden Einschlußraten von 73,3 - 85,7% eingeschlossenes Insulin ermittelt.

In analoger Weise wurden folgende Vesikelbildner zur Siosomenpräparation eingesetzt und auf ihren Insulineinschluß untersucht. Folgende Einschlußraten wurden ermittelt:

Silanverbindung	eingeschlossenes Insulin in %
Di(tetradecanoyloxy)dimethylsilan	53,9 - 71,6
Di(octadecanoyloxy)diethylsilan	42,3 - 66,0
Di(tetradecanoyloxy)diethylsilan	63,0 - 71,9
Di(octadecanoyloxy)diphenylsilan	63,8 - 84,4
Di(tetradecanoyloxy)diphenylsilan	60,1 - 68,7

Beispiel 7:

35 Einschluß von Salicylsäure in Di(decanoyloxy)dimethylsilan

10 Lmol Di(decanoyloxy)dimethylsilan werden in 1 ml Ethanol gelöst und über 3 Stunden langsam dosierend einer Salicytsäure enthaltenden wäßrigen Phase (Konzentration 5 Lmol/ml, Volumen 2 ml), die auf 60 °C temperiert und bei 2000 ± 200 Umin gerüthr wurde, zugesetzt. Die Vesikel mit der eingeschlossenen Salicytsäure sind durch dreistündige Dialyse von der nicht eingeschlossenen Salicytsäure abgetrennt und anschließend nach Zerstörung der Vesikel mit Ethanol die freigesetzte Salicytsäure UV-spektrometrisch vermessen worden.

Dabei wurden Einschlußraten von 53,0 - 68,0% Salicylsäure ermittelt.

In analoger Weise wurde das Di(tetradecanoyloxy)dimethylsilan zur Siosomenbildung eingesetzt. Folgende Einschlußraten wurden ermittelt:

68,8 - 79,7% eingeschlossene Salicylsäure.

Patentansprüche

 Langkettige Di(acyloxy)dialkylsilane, Di(acyloxy)diarylsilane, Di(acyloxy)dialkoxysilane und Tetra-(acyloxy)silane, der allgemeinen Formel I 5

10

15

20

25

30

35

50

$$R'$$
 R^3 (I) R^2 R'

in der R¹ und R², die gleich oder verschieden sein können, jeweils einen Acyloxyrest der Formel R-COO- oder einen Peotidrest der nachstehenden Formel

bedeuten, wobei R einen unverzweigten oder verzweigten Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinylrest mit 5 bis 29 C-Atomen bedeutet, die durch ein bis drei Halogenatome, Alkoxyreste mit 1 bis 18 C-Atomen oder Aminogruppen substituter sein können, die Reste R⁵, die gleich oder verschieden sein können, den nach der Entfernung der Gruppe

H₂N-CH-COOH

von einer in der Natur vorkommenden Aminosäure verbleibenden Rest darstellt, die Reste X, die gleich oder verschieden sind, ein Wasserstoffatom oder einer in der Peptidchennie Übliche Aminoschutzgruppe darstellen und n eine ganze Zahl von 1 bis 12 bedeutet, und R³ und R⁴, die gleich oder verschieden sind, jeweils einen Alkjrrest mit 1 bis 6 C-Atomen, eine Aryfgruppe, beispielsewiese Phenyfgruppe, oder den nach Entfernung eines Wasserstoffatoms verbelbienden Rest eines Monosaccharids, Disaccharids, Aminozuckers oder einer Hydroxycarbonsäure, oder Alkoxyreste mit 1 bis 5 C-Atomen oder Acytreste einer in der Natur vorkommenden Aminosäure mit freier oder geschützter Aminogruppe oder D+. Tri-, oder Tetrapspitide aus in der Natur vorkommenden Aminosäuren mit freien oder geschützten Aminogruppen oder entsprechend R¹, R², wobei R einen unverzweigten oder verzweigten Alkyl+, Alkenyl- oder Alkinyriest darstellen.

- 40 2. Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R¹ und R² jeweils einen Rest der Formel R-COO- darstellen, wobei R einen Alkyfrest mit 5 bis 17 C-Atomen oder einen ein- oder mehrfach ungesättigten Alkenyfrest mit 5 bis 17 C-Atomen, oder einen ein- oder mehrfach ungesättigten Alkinyfrest mit 5 bis 17 C-Atomen bedeutet.
- Verbindungen nach Anspruch 1 der allgemeinen Formel I, in der R¹ und R² jeweils eine Polypeptidkette der Formel

bedeuten, in der n einen Wert von 1 bis 12 aufweist und die Reste R⁵ und X die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

- Verbindungen nach Anspruch 1 oder 3 der allgemeinen Formel I, in der die Reste R⁵ die gleiche Bedeutung haben.
- Verbindungen nach Anspruch 1 oder 3 der allgemeinen Formel I, in der die Reste R⁵ verschiedene Bedeutungen haben.
- Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 5 der allgemeinen Formel I, in der die Reste R³ und R⁴ Alkvireste mit 1 bis 4 C-Atomen oder Phenvloruppen bedeuten.
- 7. Verbindungen nach Anspruch 1 bis 6 der allgemeinen Formel I, in denen die Reste R¹ und R² sowie die Reste R³ und R⁴ jeweils die gleiche Bedeutung haben.
 - Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß
 man ein Dichlorsilan der allgemeinen Formel II

in der R³ und R⁴ die im Anspruch 1 angegebene Bedeutungen haben, mit einer Carbonsäure der Formel R¹H bzw. R²H oder einem reaktiven Derivat davon, wobei R¹ und R² die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, umsetzt.

- 9. Verwendung der Verbindungen nach den Ansprüchen 1 bis 7 zur Herstellung von Vesikeln.
- 30 10. Vesikel (Siosom), bestehend aus mindestens einer Schicht von langkettigen Di(acyloxy)-dialkysilsiano, Di(acyloxy)dialkoxysilainen und Tetra(acyloxy)silainen der allgemeinen Formel I gem
 äß einem der Ansprüche 1 bis 7.
 - 11. Vesikel (Siosom) nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie unilamellar sind.
 - 12. Vesikel (Siosom) nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie multilamellar sind.
 - 13. Vesikel (Siosom) nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß sie heterolamellar sind.
- 40 14. Verfahren zur Herstellung der Vesikel (Siosomen) dadurch gekennzeichnet, daß man ein langkettiges Di(acyloxy)dialkoyy)d
 - 15. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Wirkstoff, Wirkstoff-Prodrug, Wirkstoff-Pro-Prodrug oder Hilfsstoffe für Humanarzneistoffe, Tierarzneistoffe, Impfstoffe, Enzyme, Coenzyme, Isoenzyme, Vitamine, Hormone, Proteine, Peptide, Kohlenhydrate, Naturstoffe, Kosmetika, Zahnpflegemittel, Haut- und Haarpflegemittel, Hautalg und Reinigungsmittel, Lebensmittel oder Lebensmittelzusätze, Futlermittel, Konservierungsmittel und andere Zusätze, Ricchstoffe, strukturverwandte Ricchstoffe wie Pheromone und Aromastoffe, für landwirtschaftliche Zwecke eingesetzte Produkte wie Düngemittel, Biozide wie Pestizide, Herbizide oder Fungizide, Micellenbildner (Detergentien), Desinfektionsmittel, Metallprodukte, Nicht-Metallprodukte, chemische Produkte, Umwelt-produkte.

55

15

20

25

35

45

- 16. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Pro-Träger und/oder Träger im festen, im flüssigen oder im gasförmigen Zustand als Suspensionen/Dispersionen, als multilamellare Vesiklel (Siosomen), umlamellare Vesiklel (Siosomen) umd heterolamellare Vesiklel (Siosomen), Reverse-phase Evaporation Vesicles (Siosomen), große einschichtige Vesiklel (Siosomen), heterogene Vesiklel (Siosomen) (multilamellare, unliamellare, heterolamellare, kleine, großen.
- 17. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Pro-Träger (Pro-Siosomen) mit denen man feste Müssige oder gasförmige Dispersionen oder Suspensionen aus diesen Sillicium-Verbindungen (den Verbindungen im Einzelhenen oder als Gemisch mit einem anderen Stoff/Stoffen nach Zugabe und/oder im Beisein von Wasser, wäßrigen Lösungen, Lösungsgemischen, Suspensionen, physiologischen Fülssigkeiten) und Vesikel (Siosomen) jeder Art und Größe erhält (mutlitamelare, unialmelflare, heterolamelflare, einschlichtige, Reverse-phase Evaporation Vesicles).

10

20

- 18. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von parenteralen Arzneiformen, rektalen und vaginalen Arzneiformen, perkutanen, subkudanen und transdermalen Arzneiformen, Arzneiformen zur Anwendung am Auge, Arzneiformen zur Anwendung in der Nase und dem Ohr, perorale Arzneiformen mit rascher Wirkstofffreisetzung, perorale Arzneiformen mit langsamer Wirkstofffreisetzung, perorale Arzneiformen mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung, dentale Applikations der tojesche Applikationsformen.
 - 19. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Bestandteil oder in Mischung mit natürlichen und/oder synthetischen Polymeren aller Art wie Stärke, Stärkehydrolyse- und andere Stärkeabbauprodukte, Polyethylenglycol und andere lösliche, schwertösliche und unlösliche Polymere.
- Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Bindemittel, osmotisches Agens, Stabilisator, Antioxidantien, "Penetrationsenhancer", Adjuvantien.
- 21. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen als Pro-Träger, Träger, 30 Bindemittel, Verankerungsmittel für die Vorbereitung, Lagerung und Herstellung von Antigenen, Antigenkonjugaten und Antigenpräparaten, Antikörpern, Antikörperkonjugaten und Antikörperpräparaten, Haptenen, Haptenkonjugaten und Haptenpräparaten, Bakterien, Bakterienkonjugaten und Bakterienpräparaten, Virus, Viruskonjugaten und Viruspräparaten, Heparin, Heparinkonjugaten, Heparinformulierungen und Präparaten, Immunostimulantien, Immunostimulantienkonjugaten und Präparaten, Humanarz-35 neistoffen, Tierarzneistoffen, Impfstoffen, Enzymen, Coenzymen, Isoenzymen, Vitaminen, Hormonen, Proteinen, Peptiden, Kohlenhydraten, Naturstoffen, Kosmetika, Zahnpflegemitteln, Haut- und Haarpflegemitteln, Hauttalg und Reinigungsmitteln, Lebensmitteln, Lebensmittelzusätzen, Futtermitteln, Konservierungsmitteln und anderen Zusätzen, Riechstoffen, strukturverwandten Riechstoffen wie Pheromone und Aromastoffe, für landwirtschaftliche Zwecke eingesetzte Produkte wie Düngemittel, Biozide wie 40 Pestizide, Herbizide oder Fungizide, Micellenbildnern (Detergentien), Desinfektionsmitteln, Metallprodukten, Nicht-Metallorodukten, chemischen Produkten und umweltorientierten Produkten.
 - 22. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Diagnostika, Kontrastmitteln und Radiotracern für die Krebsdiagnostik.
 - Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Kapseln, Microkapsein, Microkapsein, Membranen, Membranen, Membran-controlled Systems, Hydrogelen, Minipumps für Implantationen, Matrizes.
- 24. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen bei der Vorbereitung, Erstellung und Herstellung von Mitteln für gentechnologische Methoden und Verfahren, analytische Methoden und Verfahren, immunologische Methoden und Verfahren, für in-vivo-Untersuchungen und für in-vitro-Untersuchungen.
- 55 25. Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen zur Herstellung von pulverförmigen Mischungen zur Herstellung von Siosomen für pharmazeutische, medizinische, diagnostische, kosmetische, chemische, umweltorientierte und/oder technische Zwocke.

26.	Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen zur Herstellung von Control- led Release Systems für Arzneimittel, Kosmetika, Pflanzenwirkstoffe, landwirtschaftliche Zwecke einge- setzte Produkte (Düngemittel, Biozide wie Pestizide, Herbizide, Fungizide).
27.	Verwendung der nach den Ansprüchen 10 bis 13 hergestellten Siosomen bei der Vorbereitung, Herstellung und Lagerung von Implantierungsmaterialien und Prothesen.



Abbildung 1



Abbildung 2



Nummer der Anmeldung EP 91 11 3199

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Europäisches

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
Х	FR-A-2 236 911 (DOW CORNING) * Anspruch 1 *	1,2	C 07 F 7/18 C 07 K 5/08
Х	US-A-4 007 314 (S. HIGUCHI et al.) * Spalte 3; Tabelle 1; Anspruch 1 *	1,2	C 07 K 5/10 C 07 K 7/06 A 61 K 9/50
х	CHEMICAL ABSTRACTS Band 87, Nr. 6, 8. August 1977, Seite 39, Zusammenfassung Nr. 40370y, Columbus, Ohio, US; & JP - A - 7737964 (SHIN-ETISU CHEMICAL INDUSTRY CO. LTD) 24.03.1977	1,2	A 61 K 9/52 A 61 K 39/00
х	CHEMICAL ABSTRACTS Band 84, Nr. 10, 8. März 1986, Seite 42, Zusammenfassung Nr. 60547c, Columbus, Ohto, US; & JP - A - 75123755 (SHIN-ETSU CHEMICAL INDUSTRY CO. LTD) 29.09.1975	1,2	
Х	CHEMICAL ABSTRACTS Band 77, Nr. 1, 3. Juli 1972, Seite 512, Zusammenfassung	1,2	-
	Nr. 5771b, Columbus, Ohio, US; H. BUCHWALD et al.: "Reaction of		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
	halosilanes with N-protected amino acids" & J. Organometal. Chem. 1972, Band 37, Nr. 1, Seiten C1-C3		C 07 F · 7/18 C 07 K 5/08 C 07 K 5/10
A	CHEMICAL ABSTRACTS Band 108, Nr. 19, 9. Mai 1988, Seite 79, Zusammenfassung Nr. 161596n, Columbus, Ohio, US; J. MILLERSHIP et al.: "Prodrugs utilizing organosily) derivation: an investigation of the long-term androgenic and myotropic activities of silyl derivatives of testosterone" & J. Pharm. Sci. 1988, Band 77, Nr. 2, Seiten 116-119/-	15	C 07 K 7/06 A 61 K 9/50 A 61 K 9/52 A 61 K 39/52 A 61 K 39/00
	Variable and Co. N. Section and Co.		

Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt

Abschlußdatum der Recherche Recharchemort 05-11-1991 KAPTEYN H G BERLIN

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein hetrachtet Y: von hesonderer Bedeutung in Verhindung mit einer anderen Veroffenlichung derseihen Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenharung P: Zwischenliteratur

1503 03.82

EPO FORM

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
 E: alteres Patentdokument, das jedoch erst am oder
 nach dem Ammeldedatum veroffentlicht worden ist
 D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
 L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 91 11 3199

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Categorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblie	ents mit Angabe, soweit erforderlich, chen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	CHEMICAL ABSTRACTS Januar 1988, Seite Nr. 23732c, Columbu JAEGER et al.: "Pre characterization of destructible surfac vesicles" & J. Am.	Band 108, Nr. 4, 25. 105, Zusammenfassung is, Ohio, US; D. paration and double-chain tants and derived	9,10,15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (mi. CL5
Der v	Orliegende Recherchenbericht wur Recherchenort	de für alle Patentansprüche erstellt Abschlußdatum der Recherche		Prüfer
	Vertica custom.	Australiana del Recherche	1	TEYN H G

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veroffenlichung derestben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischeliteratur

- T: der Erfinding zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: altrees Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Ammeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Ammelding angeführtes Dokument L: aus andem Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patenifamilie, übereinstimmendes Dokument